(12) SOLICITUD INTERNACIONAL PUBLICADA EN VIRTUD DEL TRATADO DE COOPERACIÓN EN MATERIA DE PATENTES (PCT)

(19) Organización Mundial de la Propiedad Intelectual

Oficina internacional



(43) Fecha de publicación internacional 22 de Mayo de 2003 (22.05.2003)

PCT

(10) Número de Publicación Internacional WO 03/042175 A1

- (51) Clasificación Internacional de Patentes⁷: C07D 209/14
- (21) Número de la solicitud internacional: PCT/ES02/00518
- (22) Fecha de presentación internacional:

8 de Noviembre de 2002 (08.11.2002)

(25) Idioma de presentación:

español

(26) Idioma de publicación:

español

(30) Datos relativos a la prioridad: P200102517

14 de Noviembre de 2001 (14.11.2001) ES

- (71) Solicitante: LABORATORIOS DEL DR. ESTEVE, S.A. [ES/ES]; Avda. Mare de Deu de Montserrat, 221, E-08041 Barcelona (ES).
- (72) Inventores: MERCÉ-VIDAL, Ramón; Avda. Mare de Deu de Montserrat, 221, E-08041 Barcelona (ES). ANDALUZ-MATARÓ, Blas; Avda. Mare de Deu de Montserrat, 221, E-08041 Barcelona (ES). FRIGOLA-CONSTANSA, Jordi; Avda. Mare de Deu de Montserrat, 221, E-08041 Barcelona (ES).
- (74) Mandatario: CARPINTERO LÓPEZ, Francisco; Herrero & Asociados, S.l., Alcalá, 35, E-28014 Madrid (ES).

- (81) Estados designados (nacional): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Estados designados (regional): patente ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), patente euroasiática (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), patente europea (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), patente OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publicada:

- con informe de búsqueda internacional
- antes de la expiración del plazo para modificar las reivindicaciones y para ser republicada si se reciben modificaciones

Para códigos de dos letras y otras abreviaturas, véase la sección "Guidance Notes on Codes and Abbreviations" que aparece al principio de cada número regular de la Gaceta del PCT.

(54) Title: SULPHONAMIDE DERIVATIVES, THE PREPARATION THEREOF AND THE APPLICATION OF SAME AS MEDICAMENTS

(54) Título: DERIVADOS DE SULFONAMIDAS, SU PREPARACIÓN Y SU APLICACIÓN COMO MEDICAMENTOS

(57) Abstract: The invention relates to: novel sulphonamide derivatives having general formula (I) and to the physiologically-acceptable salts thereof; the methods of preparing said sulphonamide derivatives; the application thereof as medicaments for human and/or veterinary therapy; and the pharmaceutical compositions containing same.

(57) Resumen: La presente invención se refiere a nuevos derivados de sulfonamidas, de fórmula general (I), así como a sus sales fisiológicamente aceptables, a los procedimientos para su preparación, a su aplicación como medicamentos en terapéutica humana y/o veterinaria y a las composiciones farmacéuticas que los contienen.

DERIVADOS DE SULFONAMIDAS, SU PREPARACIÓN Y SU APLICACIÓN COMO MEDICAMENTOS

Campo de la invención

La presente invención se refiere a nuevos derivados de sulfonamidas, de fórmula general (I), así como a sus sales fisiológicamente aceptables, a los procedimientos para su preparación, a su aplicación como medicamentos en terapéutica humana y/o veterinaria y a las composiciones farmacéuticas que los contienen.

$$A = \begin{pmatrix} R_3 & (CH_2)_n & R_2 \\ N & R_1 & R_2 \end{pmatrix}$$

(I)

20

15

5

10

Los nuevos compuestos objeto de la presente invención pueden ser utilizados en la industria farmacéutica como intermedios y para la preparación de medicamentos.

Antecedentes de la invención

25

30

La superfamilia de receptores de serotonina (5-HT) comprende 7 clases (5-HT₁-5-HT₇) que abarcan 14 subclases humanas [D. Hoyer, et al., *Neuropharmacology*, **1997**, *36*, 419]. El receptor 5-HT₆ ha sido el último receptor de serotonina identificado por clonación molecular tanto en rata [F.J. Monsma, et al., *Mol. Pharmacol.*, **1993**, *43*, 320; M. Ruat, et al., *Biochem. Biophys. Res. Commun.*, **1993**, *193*, 268] como en humanos [R. Kohen, et al., *J. Neurochem.*, **1996**, *66*, 47]. Los compuestos con actividad antagonista del receptor 5-HT₆ son útiles en el

RNSDOCID: ₹₩O 03042175A1 L:

5

10

15

20

tratamiento de diversos trastornos del Sistema Nervioso Central y del aparato Gastrointestinal como el síndrome del intestino irritable. Los compuestos antagonistas del receptor 5-HT₆ son útiles para el tratamiento de la ansiedad, depresión y trastomos cognitivos de la memoria [M. Yoshioka, et al., Ann. NY Acad. Sci., 1998, 861, 244; A. Bourson, et al., Br. J. Pharmacol., 1998, 125, 1562; D.C. Rogers, et al., Br. J. Pharmacol. Suppl., 1999, 127, 22P; A. Bourson, et al., J. Pharmacol. Exp. Ther., 1995, 274, 173; A.J. Sleight, et al., Behav. Brain Res. . 1996, 73, 245; T.A. Branchek, et al., Annu. Rev. Pharmacol. Toxicol., 2000, 40, 319; C. Routledge, et al., Br. J. Pharmacol., 2000, 130, 1606]. Se ha demostrado que los antipsicóticos típicos y atípicos para el tratamiento de la esquizofrenia tienen una elevada afinidad por los receptores 5-HT $_{
m 6}$ [B.L. Roth, et al., J. Pharmacol. Exp. Ther., 1994, 268, 1403; C.E. Glatt, et al., Mol. Med., 1995, 1, 398; F.J. Mosma, et al., Mol. Pharmacol. , 1993, 43, 320; T. Shinkai, et al., Am. J. Med. Genet., 1999, 88, 120]. Los compuestos antagonistas del receptor 5-HT₆ son útiles para el tratamiento de la hiperkinesia infantil (ADHD, attention deficit / hyperactivity disorder) [W.D. Hirst, et al., Br. J. Pharmacol., 2000, 130, 1597; C. Gérard, et al., Brain Research, 1997, 746, 207; M.R. Pranzatelli, Drugs of Today, 1997. 33. 379]. En la solicitud de patente WO 01/32646 se describen sulfonamidas derivadas de biciclos, de 6 miembros cada uno, aromáticos o heteroaromáticos con actividad antagonista del receptor 5-HT₆. En la solicitud de patente EP 0733628 se describen sulfonamidas derivadas de indol con actividad agonista del receptor 5-HT fu útiles para el tratamiento de la migraña. En general, el estudio de la bibliografía de artículos científicos y patentes indica que pequeñas variaciones estructurales dan lugar a compuestos agonistas o antagonistas de distintos receptores de la serotonina útiles para el tratamiento de enfermedades distintas según el receptor por el cual presentan afinidad.

Tras laboriosa investigación los inventores han sintetizado nuevos compuestos de fórmula general (I) que presentan unas interesantes propiedades biológicas y los hacen especialmente útiles para su utilización en terapéutica humana y/o veterinaria.

30

Descripción detallada de la invención

La presente invención proporciona nuevos compuestos con actividad antagonista del receptor 5-HT $_6$ de la serotonina útiles en la elaboración de un medicamento para la prevención o el tratamiento de varios trastornos del Sistema Nervioso Central, y en particular de la ansiedad, la depresión, los trastornos cognitivos de la memoria y de procesos de demencia senil y otras demencias en las que predomina un déficit de cognición, la psicosis, la hiperkinesia infantil (ADHD, attention deficit / hyperactivity disorder) y otros trastornos mediados por el receptor 5-HT $_6$ de la serotonina en mamíferos, incluido el hombre.

Los compuestos objeto de la presente invención responden a la fórmula general (I)

20

25

30

15

5

10

en la cual

A representa un sustituyente seleccionado de entre:

- un anillo heteroaromático de 5 ó 6 miembros que contiene 1 ó 2 heteroátomos seleccionados entre oxígeno, nitrógeno y azufre, opcionalmente sustituido por 1 ó 2 átomos de halógeno, por un radical alquilo C₁-C₄ o por un radical fenilo o heteroarilo de 5 ó 6 miembros que contiene 1 ó 2 átomos de oxígeno, nitrógeno o azufre;
- un anillo heteroaromático bicíclico que contiene de 1 a 3 heteroátomos seleccionados entre oxígeno, nitrógeno y azufre, opcionalmente sustituido por 1 ó 2 átomos de halógeno o por un radical alquilo C₁-C₄;
- un grupo seleccionado entre:

BNSDOCID: <WO_____03042175A1_i_>

R₁ representa hidrógeno, un radical alquilo C₁-C₄ o un radical bencilo; n representa 0, 1, 2, 3 ó 4;

R₂ representa –NR₄R₅ o un grupo de fórmula:

en los cuales la línea de puntos representa un enlace químico opcional;

 R_3 , R_4 y R_5 independientemente representan hidrógeno o alquilo C_1 - C_4 ; X, Y y Z independientemente representan hidrógeno, flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_4 , alcoxi C_1 - C_4 , alquiltio C_1 - C_4 , trifluorometil, ciano, nitro y $-NR_4R_5$; W representa un enlace entre los dos anillos, CH_2 , O, S y NR_4 ; m representa 0, 1, 2, 3 ó 4; con la condición de que cuando m = 0, A es un fenilo sustituido; o una de sus sales fisiológicamente aceptables.

10

5

20

15

25

El término alquilo C₁-C₄ representa una cadena carbonada lineal o ramificada que incluye de 1 a 4 átomos de carbono, como por ejemplo metilo, etilo, propilo, isopropilo, butilo, isobutilo, *sec*-butilo y *terc*-butilo.

5

15

20

25

Compuestos objeto de la presente invención que responden a la fórmula anterior pueden seleccionarse de entre:

- [1] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- [2] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- 10 [3] Hidrocloruro de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
 - [4] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-3,5-diclorobencenosulfonamida.
 - [5] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-4-fenilbencenosulfonamida.
 - [6] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-clorotiofeno-2-sulfonamida.
 - [7] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [8] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
 - [9] N-[3-(2-dimetillamino-etil)-1*H*-indol-5-il]-6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonamida.
 - [10] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [11] Hidrocloruro de N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [12] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
 - [13] Hidrocloruro de N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
 - [14] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]-5-clorotiofeno-2-sulfonamida.
 - [15] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]-4-fenilbencenosulfonamida.
 - [16] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1H-indol-5-il]quinolina-8-sulfonamida.
 - [17] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
- 30 [18] N-[3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
 - [19] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)metil-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

- [20] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-(2-piridil)tiofeno-2-sulfonamida.
- [21] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-2,1,3-benzotiadiazol-4-sulfonamida.
- [22] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]quinolina-8-sulfonamida.
- [23] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-2-sulfonamida.
- 5 [24] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-4-fenoxibencenosulfonamida.
 - [25] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-4-fenilbencenosulfonamida.
 - [26] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-N-etil-naftaleno-2-sulfonamida.
 - [27] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- 10 [28] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-1-sulfonamida.
 - [29] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
 - [30] N-[3-dimetilaminometil-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [31] N-[3-(2-dipropilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- 15 [32] N-[3-(2-dipropilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [33] N-[3-(2-dibutilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [34] N-[3-(2-dibutilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- 20 [35] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-1-sulfonamida.
 - [36] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-trans-β-estirenosulfonamida.
 - [37] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)metil-1H-indol-5-il]-trans- β -estirenosulfonamida.
 - [38] N-[3-(octahidroindolizin-7-il)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- 25 [39] N-[3-(2-dietillaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonamida.
 - [40] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-2-sulfonamida.
 - [41] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)metil-1H-indol-5-il]- α -toluenosulfonamida.
 - [42] N-[3-(3-dietilaminopropil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.

rayers they be particular

- [43] N-[3-(3-dietilaminopropil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-
- 30 sulfonamida.
 - [44] N-{3-[2-(pirrolidin-1-il)etil]-1H-indol-5-il}-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

[45] N-{3-[2-(pirrolidin-1-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-1-sulfonamida.

[46] N-{3-[2-(pirrolidin-1-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-2-sulfonamida.

[47] N-[3-(2-dipropilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.

[48] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-1-sulfonamida.

[49] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.

[50] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}quinolina-8-sulfonamida.

[51] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}-4-fenilbencenosulfonamida.

[52] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)etil-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.

[53] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)etil-1H-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-1-sulfonamida.

10

5

La presente invención se refiere igualmente a las sales fisiológicamente aceptables de los compuestos de fórmula general (I), en particular las sales de adición de ácidos minerales tales como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico y con ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, p-toluensulfónico, metansulfónico, canforsulfónico, etc.

15

Los nuevos derivados de fórmula general (I), en la cual R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , n y A tienen la significación indicada anteriormente, pueden ser preparados según los métodos que se indican a continuación:

20

25

<u>MÉTODO A</u>

Por reacción de un compuesto de fórmula general (II) o uno de sus derivados convenientemente protegidos

30

(II)

BNSDOCID: <WO_____03042175A1_I_>

en la cual A tiene la significación mencionada anteriormente en la fórmula general (I) y X es un grupo saliente aceptable incluyendo un átomo de halógeno, en particular cloro;

con un 5-aminoindol de fórmula general (III), o uno de sus derivados convenientemente protegidos;

$$\begin{array}{c|c} R_3 & (CH_2)_n - R_2 \\ \hline \\ R_1 & (III) \end{array}$$

en la cual n, R₁, R₂ y R₃ tienen la significación mencionada anteriormente en la fórmula general (I);

para obtener la correspondiente sulfonamida y opcionalmente a partir de esta se pueden, en su caso, eliminar los grupos protectores y/o formar una sal farmacológicamente aceptable.

La reacción entre los compuestos de fórmula general (II) y (III) se lleva a cabo en presencia de un disolvente orgánico tal como un éter alquílico, en particular éter dietílico, o cicloalquílico, en particular tetrahidrofurano o dioxano, un hidrocarburo orgánico halogenado, en particular cloruro de metileno o cloroformo, un alcohol, en particular metanol o etanol, un disolvente dipolar aprótico, en particular acetonitrilo, piridina o dimetilformamida, o cualquier otro disolvente adecuado.

La reacción se efectúa preferentemente en presencia de una base inorgánica adecuada tal como los hidróxidos y carbonatos de metales alcalinos o bien en presencia de una base orgánica, en particular trietilamina o piridina.

Las temperaturas de reacción mas adecuadas varían entre 0°C y la temperatura ambiente y el tiempo de reacción está comprendido entre 5 minutos y 24 horas.

10 .

15

5

20

25

30

BNSDOCID: <WO______03042175A1_I_>

La sulfonamida resultante puede ser aislada evaporando el disolvente, añadiendo agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por filtración; o bien puede extraerse con un disolvente inmiscible en agua como el cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

Los compuestos de fórmula general (II) son asequibles comercialmente o pueden ser preparados según métodos estándar o por métodos análogos a los descritos en la bibliografía [E.E. Gilbert, *Synthesis*, 1969, 1, 3] y los compuestos de fórmula general (III) pueden ser preparados según métodos estándar o por métodos análogos a los descritos en la bibliografía [J.E. Macor, R. Post y K. Ryan, *Synt Comm.*, 1993, 23, 1, 65-72.; J. Guillaume, C. Dumont, J. Laurent y N. Nédélec, *Eur. J. Med. Chem.*, 1987, 22, 33-43; M.L. Saccarello, R. Stradi, *Synthesis*, 1979, 727].

METODO B

Los compuestos de formula general (I) en la cual R_1 , R_2 , R_4 , n y A tienen la significación indicada anteriormente y R_3 representa alquilo C_1 - C_4 pueden prepararse por alquilación de un compuesto de fórmula general (I), en la cual R_1 , R_2 , R_4 , n y A tienen la significación indicada anteriormente y R_3 representa un átomo de hidrógeno, con un halogenuro de alquilo o sulfato de dialquilo.

La reacción se efectúa preferentemente en presencia de una base adecuada tal como los hidróxidos y carbonatos de metales alcalinos, hidruros metálicos, alcóxidos tales como metóxido sódico o terbutóxido potásico, compuestos organometálicos tales como butillitio o terbutillitio, en presencia de un disolvente orgánico tal como un éter alquílico, en particular éter dietílico, o cicloalquílico, en particular tetrahidrofurano o dioxano, un hidrocarburo, en particular tolueno, un alcohol, en particular metanol o etanol, un disolvente dipolar aprótico, en particular acetonitrilo, piridina o dimetilformamida, o cualquier otro disolvente adecuado. Las temperaturas mas adecuadas varían entre 0°C y la

10

5

15

25

20

temperatura de ebullición del disolvente y los tiempos de reacción están comprendidos entre 1 y 24 horas...

La sulfonamida resultante puede ser aislada concentrando el filtrado a presión reducida, añadiendo agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por filtración; o bien puede extraerse con un disolvente inmiscible en agua como el cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

METODO C

Por condensación de un compuesto de fórmula general (I) en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente, n=0 y R_2 representa un átomo de hidrógeno, con una 4-piperidona convenientemente sustituida se obtiene el correspondiente compuesto de formula general (I) en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente, n=0 y R_2 representa un radical 1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il convenientemente sustituido.

La reacción puede efectuarse tanto en medio ácido como básico en un disolvente adecuado a temperaturas comprendidas entre 25 y 150°C.

Condiciones básicas adecuadas incluyen bases inorgánicas como hidróxido sódico o potásico o bases orgánicas como pirrolidina o trietilamina en disolventes como metanol o etanol. Preferiblemente soluciones de metóxido sódico en metanol a reflujo. Los tiempos de reacción varían entre 1 y 48 horas.

Condiciones ácidas adecuadas incluyen ácido clorhídrico en etanol o ácido trifluoracético en ácido acético a temperaturas comprendidas entre 50 y 100°C y tiempos de reacción que varían entre 1 y 48 horas.

La sulfonamida resultante puede ser aislada diluyendo en agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por

10

5

15 ·

25

20

filtración; o bien puede extraerse con un disolvente inmiscible en agua como el cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

5

Los compuestos de fórmula general (I) en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente, n=0 y R_2 representa un átomo de hidrógeno, se pueden preparar, según el método A, a partir de un 5-aminoindol.

METODO D

10

Los compuestos de formula general (I) en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente, n=0 y R_2 representa un radical 4-piperidinil convenientemente sustituido, pueden prepararse por reducción de un compuesto de formula general (I) en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente, n=0 y R_2 representa un radical 1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il convenientemente sustituido preparado según el método C.

20

15

La hidrogenación se efectúa con el concurso de un catalizador metálico tal como paladio, platino o rodio sobre un soporte tal como carbono, óxido de aluminio o sulfato de bario, preferiblemente paladio sobre carbono, a una presión de hidrógeno inicial entre 1 y 10 atmósferas, preferiblemente entre 2 y 5 atmósferas, en un disolvente tal como metanol o etanol. El tiempo de reacción varía entre 1 hora y 3 días.

25

La sulfonamida resultante puede ser aislada filtrando el catalizador y concentrando el filtrado a presión reducida. El producto recuperado puede usarse como tal o ser purificado por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

30 METODO E

Las sales farmacológicamente aceptables de los compuestos de fórmula general (I) se pueden preparar convencionalmente por reacción con un ácido mineral tal como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico o con ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, p-toluensulfónico, metansulfónico, etc., en el seno de un disolvente apropiado tal como metanol, etanol, éter etílico, acetato de etilo, acetonitrilo o acetona obteniéndose con las técnicas habituales de precipitación o cristalización las sales correspondientes.

10

15

5

Durante alguna de las secuencias sintéticas descritas o en la preparación de los sintones utilizados puede ser necesario y/o deseable proteger grupos sensibles o reactivos en alguna de las moléculas utilizadas. Esto puede llevarse a cabo mediante el uso de grupos protectores convencionales tales como los descritos en la bibliografía [Protective groups in Organic Chemistry, ed J. F.W. McOmie, Plenum Press, 1973; T.W. Greene & P.G.M. Wuts, Protective Groups in Organic Chemistry, John Wiley & sons, 1991]. Los grupos protectores pueden ser eliminados en el conveniente estadio posterior por métodos conocidos en el arte de la técnica.

La invención proporciona composiciones farmacéuticas que comprenden,

además de un excipiente farmacéuticamente aceptable, al menos un compuesto de

20

fórmula general (I) o una de sus sales fisiológicamente aceptables. La invención también se refiere al empleo de un compuesto de fórmula general (I) y sus sales fisiológicamente aceptables en la elaboración de un medicamento con actividad antagonista del receptor 5-HT₆ de la serotonina útiles para la prevención o el tratamiento de varios trastornos del Sistema Nervioso Central, y en particular de la ansiedad, la depresión, los trastornos cognitivos de la memoria y de procesos de demencia senil y otras demencias en las que predomina un déficit de cognición, la psicosis, la hiperkinesia infantil (ADHD, attention deficit / hyperactivity disorder) y otros

trastomos mediados por el receptor 5-HT₆ de la serotonina en mamíferos, incluido el

30

hombre.

En los ejemplos siguientes se indica la preparación de nuevos compuestos de acuerdo con la invención. Se describen también la afinidad por el receptor 5HT₆ de la serotonina así como fórmulas galénicas aplicables a los compuestos objeto de la invención. Los ejemplos que se indican a continuación, dados a simple título de ilustración, no deben de ningún modo limitar la extensión de la invención.

MÉTODO A

Ejemplo 7.- Preparación de N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metil-benzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

A una solución de 3.05 g (15 mMol) de 5-amino-3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol en 100 ml de piridina se le añade, gota a gota, a temperatura ambiente, una solución de 4.21 g (15 mMol) de cloruro de 5-cloro-3-metil-benzo[b]tiofeno-2-sulfonilo en 20 ml de piridina. La mezcla de reacción se agita a temperatura ambiente durante 20 horas. A continuación se evapora a sequedad, se alcaliniza ligeramente con amoniaco diluido y se disuelve con acetato de etilo. La fase orgánica se lava repetidamente con agua y solución saturada de bicarbonato sódico, se separa y se seca con sulfato sódico anhidro. La solución orgánica se evapora a sequedad y el sólido resultante se lava repetidamente con éter etílico obteniéndose 5.5 g (82%) de N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metil-benzo[b]tiofeno-2-sulfonamida como un sólido de p.f. = 226-227°C.

MÉTODO B

25

30

20

5

10

15

Ejemplo 26.- Preparación de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-N-etil-naftaleno-2-sulfonamida.

A una mezcla de 285 mg (0,7 mMol) de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida (ejemplo 17) y 80 mg (0,7 mMol) de t-butóxido potásico en 3 ml de DMSO se agitan 30 minutos a temperatura ambiente. A continuación se añaden 105 mg (0,7 mMol) de yoduro de etilo y se deja en agitación durante 3

horas. Se añade agua y se extrae con acetato de etilo. La solución orgánica se evapora a sequedad y el crudo resultante se purifica por cromatografía sobre gel de sílice utilizando como eluyente mezclas de cloruro de metileno/ metanol/amoníaco obteniéndose N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-N-etil-naftaleno-2-sulfonamida como un sólido de p.f. = 49-50°C.

MÉTODO C

Ejemplo 18.- Preparación de N-[3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1*H*-indol-5-il)naftaleno-1-sulfonamida.

A una solución de 712 mg (13,2 mMol) de metóxido sódico en 100 ml de metanol se añaden 850 mg (2,64 mMol) de N-[1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida seguidos de 596 mg (5,28 mMol) de 1-metil-4-piperidona y la solución resultante se calienta a reflujo durante 48 horas. La mezcla de reacción se concentra a presión reducida y el residuo resultante se purifica por cromatografía sobre gel de sílice utilizando como eluyente mezclas de cloruro de metileno/ metanol /amoníaco rindiendo 573 mg (52%) de N-[3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida como un sólido de p.f. = 244-245°C.

20

5

10

15

MÉTODO D

Ejemplo 12.- Preparación de N-[3-(1-metil-piperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.

25

A una solución de 417 mg (1 mMol) de N-[3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida en 50 ml de metanol se añaden 100 mg de paladio sobre carbono al 5%. La mezcla se hidrogena a temperatura ambiente bajo una presión de hidrógeno inicial de 3 atmósferas durante 20 horas. La mezcla de reacción se filtra y el filtrado se concentra a presión reducida para dar un crudo que se suspende en éter etilico obteniéndose 272 mg

(65%) de N-[3-(1-metil-piperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida como un sólido de p.f.= 254-256°C

MÉTODO E

5

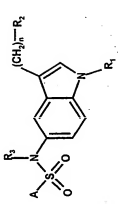
Ejemplo 3.- Preparación del clorhidrato de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.

10

Se disuelven 1,05 g (2,5 mMol) de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida (ejemplo 2) en 10 ml de etanol y se le añaden 0,6 ml de una solución 4,2 N de ácido clorhídrico en etanol. Se deja cristalizar a temperatura ambiente. Se obtiene el clorhidrato de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida como un sólido de p.f.= 255-257°C.

15

El punto de fusión y los datos espectroscópicos para la identificación de algunos de los compuestos objeto de la presente invención se indican en la tabla siguiente:



Ä	α <u>ζ</u>	ፚ፟	د	R	¥ ,	Sal	p.f. °C	IR cm ⁻¹	¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)
7-	н	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	7	I	CI CH3	1 .	170-173	3387, 2970, 2931, 1466, 1236, 1158, 1107, 1080, 993, 862, 805, 657, 565.	0.88(t, 6H, J=7.1 Hz); 2.28(s, 3H); 2.30-2.46(m, 6H); 2.58(m, 2H); 6.85(dd, 1H, J=8.6, 2.0 Hz); 7.10(m, 2H); 7.20(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.50(dd, 1H, J=8.7, 2.0 Hz); 7.90(d, 1H, J=2.0 Hz); 7.98(d, 1H, J=8.7, 2.0 Hz); 10.10 (bb, 1H); 10.80(s, 1H).
7	ェ	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	7	I		ı	170	3451, 3337, 2972, 1466, 1319, 1237, 1157, 1132, 1091, 991, 770, 675, 583, 481.	0.90(t, 6H, J=7.1 Hz); 2.33-2,55(m, 8H); 6.69(dd, 1H, J=8.7, 1.8 Hz); 6, 95(s, 1H); 7,02(d, 1H, J=1.8 Hz); 7.05(d, 1H, 1319, 1237, 132, 7.63(m, 1H); 7.70(m, 1H); 8.01(m, 2H); 1091, 991, 770, 8.12(d, 1H, J=7.5 Hz); 8.77(d, 1H, J=8.1); 7.55, 583, 481. (DMSO-d6)

nte)	m, 8H); 1, J=8.6 .8 Hz); 1); 2); 2); (s,	m, 6H); 1.7 d, 1H, 7.58 1);	m, 6H); z);)); m, sys 2H,
(disolve	11-3.18(1) 28(d, 1) 114, J=1 (1) 3(m, 1) 12-1 (1) 16(d, 1) 10.26(s, 14) (1) (1) (1) (1)	4-2.58(l, J=8.6, J=8.6, J; 7.13(l) 8.6 Hz); 5(bb, 11	2-2.55(l) J=8.6 H 13(s, 1H 13(s, 750 (33-750 (3); 7.72(s); ys AB,
¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	Hz); 2.9 Hz); 7.20(d, 7.20(d, Hz); 7.6 (d, 1H, Hz); 8. I=8.4 Hz	Hz); 2.4 (dd, 1H (e0.9 Hz , 1H, J= (H); 9,9	Hz); 2.3 (d, 1H, Hz); 7.3 Hz); 7.3 I=7.5 Hz); 7,78(s
IN (300	1, J=7.2 1, J=8.6 1, J=7.8 1, J=7.8 1, J=7.1 1, J=7.1 0, 11, (d) 11, (d)	, J=7.1 H); 6.79 d, 1H, ; 7.23(d .87(m, H). (DM	, J=7.1 H); 6.85 H, J=2.0 H, J=8.6 d, 2H, destant =8.6 Hz
'H-RN	1.22(t, 6H, J=7.2 Hz); 2.91-3.18(m, 8H); 6.65(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.08(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.08(d, 1H, J=1.8 Hz); 7.54(t, 1H, J=7.8 Hz); 7.63(m, 1H); 7.70(m, 1H); 8.03(d, 1H, J=7.8 Hz); 8.08(d, 1H, J=7.1 Hz); 8.14(d, 1H, J=8.2 Hz); 8.79(d, 1H, J=8.4 Hz); 10.26(s, 1H); 10.90(bb, 1H); 11.01(s, 1H).	0.95(t, 6H, J=7.1 Hz); 2.44-2.58(m, 6H); 2.66(m, 2H); 6.79(dd, 1H, J=8.6, 1.7 Hz); 7.08(d, 1H, J=0.9 Hz); 7.13(d, 1H, J=1.7 Hz); 7.23(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.58 (m, 2H); 7.87(m, 1H); 9,95(bb, 1H); 10.82(s, 1H). (DMSO-d6)	0.89(t, 6H, J=7.1 Hz); 2.32-2.55(m, 6H); 2.62(m, 2H); 6.85(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.08(d, 1H, J=2.0 Hz); 7.13(s, 1H); 7.18(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.33-750 (m, 3H); 7.64(d, 2H, J=7.5 Hz); 7.72(sys AB, 2H, J=8.6 Hz); 7,78(sys AB, 2H, J=8.6 Hz); 9.80(bb, 1H); 10.75(s, 1H).
	87,	2,	71, 77, 77, 77, 77, 77, 77, 77, 77, 77,
IR cm ⁻¹	3378, 3065, 2558, 2489, 1460, 1317, 1162, 1143, 1131, 811, 687, 602, 588.	3309, 3047, 2974, 1566, 1467, 1235, 1167, 1143, 1116, 1001, 910, 799, 672, 587.	3387, 2971, 1323, 1157, 1095, 765, 670, 3
p.f. °C	255-257 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-000 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-00 11-	170 7 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	161-163 13 55
	255	168	161
Sal	HCI	. 1	l
∢		5 5	
в			
<u>۾</u>	Ŧ	I	I
u .	7	7	7
ద్ద	. (CH ₃ CH ₂) ₂ N-	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-
αŽ	工	I.	I
Щ	ო	4	

ĒX	α <u>,</u>	Ą,	C	ď.	₹	Sal	p.f. °C	IR cm²	¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)
.	I	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	2	I	Cl	1	180-181	3375, 2978, 1467, 1417, 1236, 1212, 1115, 994, 624.	3375, 2978, 2.57(m, 2H); 2.66(m, 2H); 6.83(dd, 1H, 1467, 1417, J=8.6, 1.9 Hz); 7.11(d, 1H, J=4.0 Hz); 7.1236, 1212, 7.14(d, 1H, J=1.9 Hz); 7.17(d, 1H, J=1.9 Hz); 7.17(d, 1H, J=1.9 Hz); 7.17(d, 1H, J=1.9 Hz); 7.1001(bb, 1H); 10.81(s, 1H); (DMSO-d6)
2	Ι	(CH ₃) ₂ N-	2	I	CI CH ₃	l	226-227	3422, 3238, 1332, 1155, 226-227 1114, 1079, 986, 861, 803, 655, 564.	2.04(s, 6H); 2.23(m, 2H); 2.28(s, 3H), 2.59(m, 2H); 6.83(dd, 1H, J=8.4, 1.5 Hz); 7,09 (s, 2H); 7.19(d, 1H, J=8.4 Hz); 7.49(dd, 1H, J=8.7, 1.6 Hz); 7.91(d, 1H, J=1.6 Hz); 7.90(d, 1H, J=8.7 Hz); 7.91(d, 1H, J=1.6 Hz); 7.90(d, 1H, J=8.7 Hz); 10,13(bb, 1H), 10,79 (s, 1H) (DMSOd6)
ω	· I	(CH ₃) ₂ N-	7	I		1	203-205	3357, 1475, 1282, 1157, 1127, 990, 957, 809, 773, 613, 587, 557, 498.	2.09(s, 6H); 2.21(m, 2H); 2.54(m, 2H); 3357, 1475, 6.69(dd, 1H, J=8.6, 1.7 Hz); 6,94 (s, 1282, 1157, 1H); 7.03 (s, 1H); 7.06(d, 1H, J=8.1 Hz); 203-205 1127, 990, 957, 7.49(t, 1H, J=7.8 Hz); 7.64(m, 1H); 809, 773, 613, 7.71(m, 1H); 8.02 (m, 2H); 8.13(d, 1H, 587, 557, 498. J=8.1 Hz); 8.79(d, 1H, J=8.4 Hz); 10.10(bb, 1H); 10.68(s, 1H) (DMSO-d6)

			T
¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2.17(s, 6 H); 2.36(m, 2 H); 2.65(m, 2 H); 6.77(dd, J=8.6, 1.7 Hz, 1 H); 7.07(s, 1 H); 7.09(s, 1H); 7.18(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.51(d, J=4.5 Hz, 1 H); 7.81(d, J=4.5 Hz, 1 H); 7.81(d, J=4.5 Hz, 1 H); 7.81(d, J=4.5 Hz, 1 H); 10.80 (s, 1 H). (DMSO-d6).	1.53-1.80(m, 4H); 2.26(s, 3H); 2.39-2.71(m, 6H); 3.02(d, 2H, J=8.8 Hz); 6.76(d, 1H, J=8.8 Hz); 7.05(s, 1H); 7.1466, 1334, 7.11(s, 1H); 7.19(d, 1H, J=8.8 Hz); 7.51(d, 1H, J=8.7 Hz); 7.91(s, 1H); 7.51(d, 1H, J=8.7 Hz); 7.91(s, 1H); 1080, 651, 565. 8.00(d, 1H, J=8.7 Hz); 10.10(bb, 1H); 10.90(s, 1H). (DMSO-d6)	1.75-1.92(m, 4H); 2.31(s, 3H); 2.66(s, 3H); 2.80(m, 1H); 2.95(m, 2H); 3.24(d, 2H, J=11.4 Hz); 6.76(d, 1H, J=8.7 Hz); 7.07(s, 1H); 7.19(m, 2H); 7.50(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.93(s, 1Hz); 8.01(d, 1H, J=8.6 Hz); 8,34 (s, 1H); 10.90(bb, 1H); 11.01(s, 1H). (DMSO-d6)
IR cm ⁻¹	3247, 3094, 1467, 1272, 1261, 1230, 625	3407, 2390, 1466, 1334, 1156, 113, 1080, 651, 565.	3423, 3214, 3043, 2942, 2688, 1464, 1317, 1149, 1114, 1080, 748, 670, 646
p.f. °C	215 (desc)	250 (desc)	220 (desc)
Sal	l	. 1	E H
ď	S N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	CI S S	CH ₃
డ్	Ŧ	Ι	I
Ċ	2	0	0
R ₂	(CH ₃) ₂ N-	H ₃ C-N	H ₃ C-N
αŽ	工	Ι	Ι
й	တ	10	11

¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	1.49(m, 2H); 1.61(m, 2H); 2.14(m, 2H); 2.30(s, 3H); 2.40(m, 1H); 2,90 (d, 2H, 2=10.6 Hz); 6.65(d, 1H, J=8.6 Hz); 6.90(s, 1H); 6.96(s, 1H); 7.05(d, 1H, J=8.6Hz); 7.46(dt, 1H, J=7.51, 1.83 Hz); 7.64(m, 1H); 7.71(m, 1H); 7.99(d, 1H, J=8.6 Hz); 8.03(d, 1H, J=8.6Hz); 8.12(d, 1H, J=8.2 Hz); 8.77(d, 1H, J=8.6 Hz); 10.07(bb, 1H); 10.71(s, 1H). (DMSO-d6)	1.80(m, 4H); 2.74(m, 4H); 3.04(m, 2H); 3.39(m, 2H); 6.63(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.00(s, 2H); 7.08(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.00(s, 2H); 7.08(d, 1H, J=7.7 Hz); 7.60-7.77(m, 2H); 8.04(d, 2H, J=7.5 Hz); 8.13(d, 1H, J=8.2 Hz); 8.79(d, 1H, J=8.2 Hz); 10.16(s, 1H); 10.66(bb, 1H); 10.88(s, 1H). (DMSO-d6)	1.62(m, 2H); 1.78(d, 2H, J=11.7 Hz); 1.99(m, 2H); 2.18(s, 3H); 2.55(m, 1H); 2.84(d, 2H, J=10.6 Hz); 6.81(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.07(s, 1H); 7.13(m 1H); 7.16(s, 1H); 7.20-7.26 (m, 1H); 9.90 (bb, 1H); 10.83 (s, 1H). (DMSO-d6)
IR cm ⁻¹	3343, 2938, 2929, 1470 1154, 1121, 1108, 988, 947, 805, 769, 589.	3423, 3269, 3114, 2955, 2733, 1469, 1321,1155, 1133, 947, 769.	3371, 2943, 1468, 1410, 1324, 1148, 993, 604.
p.f.°C	254-256	212 (desc)	284 (desc)
Sal	l	HO	l
₹			CIS
صٌ	I	I	エ
	0	0	0
ፙ	H ₃ C-N	H ₃ C-N	H ₃ C-N
<u>مح</u>	· I	Ι	I
Ä		13	. 41

	(s, z);	3 9 8	.55 .55 H);
(disolvente)); 1.85(m, 2H, 1; 2.67(d, 2H, 2H, 2H, 1); 7.01 -8.4 Hz); 7.01 -1 H, J=8.4 H 7.73(m, 4H); Hz); 9.71(bb, 1); 9.71(bb, 1)	n, 2 H); 2.18(d, J=11.4 Hz z, 1 H); 6.83(z, 1 H); 6.83(m, 1 H); 8.12 (dd, J=8.2, 1.7 Hz, 1 H); H); 9.36(s, 1 D-d6).	39(m, 6 H); 2 1 Hz, 1 H); 7.0 3(d, J=8.6 Hz, 1 J=8.6 Hz, 1 01 (m, 2 H); 1); 10.71(s, 1
'H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	1.52(s, 2H); 1.67(m, 2H); 1.85(m, 2H) 2.08(s, 3H); 2.44(m, 1H); 2.67(d, 2H, 10.25Hz); 6.83(d, 1H, J=8.4 Hz); 7.01(s, 1H); 7.03(s, 1H); 7.19(d, 1H, J=8.4 Hz); 7.35-7.50(m, 3H); 7.63-7.73(m, 4H); 7.79(sys AB, 2H, J=7.6 Hz); 9.71(bb, 1H); 10.76(s, 1H) (DMSO-d6).	1.25-1.52(m, 4 H); 1.85(m, 2 H); 2.18(s, 3 H); 2.27(m, 1 H); 2.74 (d, J=11.4 Hz, 2 H); 6.72(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1 H); 6.83(d, J=1.5 Hz, 1 H); 6.90(d, J=2.0 Hz, 1 H); 7.02(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.57(m, 1 H); 7.74(dd, J=8.4, 4.3 Hz, 1 H); 8.12 (dd, J=7.3, 1.3 Hz, 1 H); 8.19(dd, J=8.2, 1.3 Hz, 1 H); 8.52(dd, J=8.4, 1.7 Hz, 1 H); 9.36(s, 1 H); 10.64(s, 1 H); (DMSO-d6).	0.87(t, J=7.1 Hz, 6 H); 2.39(m, 6 H); 2.55 (m, 2 H);); 6.82(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.05 (s, 1 H); 7.09(s, 1 H); 7.13(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.60(m, 2 H); 7.73 (d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.95(d, J=7.9 Hz, 1 H) 8.01 (m, 2 H); 8.26 (s, 1 H); 9.86(bb, 1 H); 10.71(s, 1 H), (DMSO-d6)
'H-RN	1.52(s, 2H 2.08(s, 3H 10.25Hz); 1H); 7,03(7.35-7.50 7.79(sys H		0.87(t, J=7.1 Hz (m, 2 H);); 6.82 (s, 1 H); 7.09(s, H); 7.60(m, 2 H 7.95(d, J=7.9 H; 8.26 (s, 1 H); 9.
IR cm ⁻¹	3361, 2936, 1318, 1155, 1095, 767, 670, 587.	3398, 3257, 2933, 1161, 1143, 789, 589.	3199, 2970, (m, 2 H);); 6.82(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.0930, 2870, (s, 1 H); 7.09(s, 1 H); 7.13(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.09(s, 1 H); 7.13(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.60(m, 2 H); 7.73 (d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.60(m, 2 H); 7.73 (d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.50(m, 2 H); 7.73 (d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.50(m, 2 H); 7.
p.f. °C	247-248	280 (desc)	172-173
Sal	1	1	1
∢		Z	
ಹ್	I	I	I
С	0	0	7
ሌ	H ₃ C-N	H ₃ C-N	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-
αŽ	I	Ι	I
Ж	5	16	7

¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2.25(s, 3 H); 2.31(m, 2 H); 2.46(m, 2 H); 2.90(m, 2 H); 5.34(s, 1 H); 6.78(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1 H); 7.09(d, J=1.5 Hz, 1 H); 7.14 (d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.25 (d, J=2.0 Hz, 1 H); 7.49(t, J=7.8 Hz, 1 H); 7.66(m, 1 H); 7.75(m, 1 H); 8.04(m, 2H); 8.14(d, J=8.2 Hz, 1 H); 8.83(d, J=8.6 Hz, 1 H); 10.14(bb, 1 H); 11.03(s, 1 H). (DMSO-d6).	1.80-2.26(m, 8 H); 2.04(s, 3 H); 2.30(s, 3 2796, 1452, H); 3.41(s, 2 H); 6.89(dd, J=8.6, 1.56 Hz, 1316, 1149, 1 H); 7.16(s, 1 H); 7.22(d, J=8.6 Hz, 1114, 1080, H); 7.29(s, 1 H); 7.49(dd, J=8.7, 1.7 Hz, 1001, 810, 646, 1 H); 7.90(d, J=1.7 Hz, 1 H); 7.98(d, J=8.7 Hz, 1 H); 10.13(bb, 1 H); 10.93(s, 1 H); (DMSO-d6).	2.05(s, 6 H); 2.32(m, 2 H); 2.65(m, 2 H); 6.86(dd, J=8.6, 1.8 Hz, 1 H); 7.10(d, J=1.8 Hz, 1 H); 7.10(d, J=1.8 Hz, 1 H); 7.21 (d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.32(dd, J=7.5, 4.6 Hz, 1 H); 7.36(d, J=3.9 Hz, 1 H); 7.36(d, J=3.9 Hz, 1 H); 7.83(m, 1 H); 7.83(m, 1 H); 7.93(m, 1 H); 8.49(d, J=4.6 Hz, 1 H); 9.97(bb, 1 H); 10.79(s, 1 H). (DMSO-d6).
IR cm ⁻¹	3346, 2943, 1474, 1283, 1261, 1156, 1123, 801, 771, 589, 503.	2796, 1452, 1316, 1149, 1114, 1080, 1001, 810, 646, 559.	3377, 2951,2798, 209-211 1469, 1429, 1321, 1158, 777, 594.
p.f. °C	244-245 (desc)	230 (desc)	209-211
Sal	*	I	1
A		PS S	S
ሚ	I	Н	I
u	0	-	7
چ	H ₃ C-N	H ₃ C-N	(CH ₃) ₂ N-
Α.	н	Ι	I
Ä	18	19	50

ite)	, 2 H);); 7.03 70(m, d, d, 69(s,	s, 1 H); ;; ;; 3.4, i, 1.5 H);	2 H); (s, 1 J=8.6 .5 Hz, 1, H);
'H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2.56(m, 16(s, 1 H, 1 H); 7.7 1); 8.29(1 H); 10.	2.51(m, 1); 6.94(; Hz, 1 H Hz, 1 H 3(dd, J={ 8.50(dd d, J=4.1	2.57(m, 4); 7.02 7.15(d, 2(d, J=7 2(d, J=7)); 8.06(c 1); 8.06(c 1); 9.Hz, 1
MHz),8	(m, 2 H); 1 H); 6.9 -8.6 Hz, 0 Hz, 1 H	(m, 2 H); 8 Hz, 1 H 6, J=8.6 (H); 7.7; (m, 2 H); 9.20(d 1 H); 10	m, 2 H); 7 Hz, 1 H); 7.8 Hz, 1 H); 7.8 Hz, 1 H; 7.8 Hz, 1 H; 29(d, J={ bb, 1 H); 7.8
4N (300	4); 2.21(8.6 Hz, .07(d, J=7.((d, J=7.(1 H); 10 SO-d6).	1); 2.16(=8.6, 1.3 1); 7.02(7.8 Hz, 1 1); 8.18(Hz, 1 H Hz, 1 H	1); 2.18(1=8.6, 1. 1=1.7 H 7.57(m, (d, J=8.9 1 H); 8.2 1); 9.94(
'H-RN	2.10(s, 6 H); 2.21(m, 2 H); 2.56(m, 2 H); 6.72(d, J=8.6 Hz, 1 H); 6.96(s, 1 H); 7.03 (4, 1327, (s, 1 H); 7.07(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.70(m, 1152, 1138, 1 H); 8.07(d, J=7.0 Hz, 1 H); 8.29(d, 1104, 981, 614, J=8.8 Hz, 1 H); 10.14(bb, 1 H); 10.69(s, 1 H). (DMSO-d6).	2.07(s, 6 H); 2.16(m, 2 H); 2.51(m, 2 H); 6.73(dd, J=8.6, 1.8 Hz, 1 H); 6.94(s, 1 H); 6.99(s, 1 H); 7.02(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.59(t, J=7.8 Hz, 1 H); 7.73(dd, J=8.4, 4.1 Hz, 1 H); 8.18(m, 2 H); 8.50(dd, J=8.4, 1.5 Hz, 1 H); 9.20(dd, J=4.1, 1.5 Hz, 1 H); 9.45(bb, 1 H); 10.64(s, 1 H).	2.01(s, 6 H); 2.18(m, 2 H); 2.57(m, 2 H); 6.81 (dd, J=8.6, 1.7 Hz, 1 H); 7.02 (s, 1 H); 7.05(d, J=1.7 Hz, 1 H); 7.15(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.82(d, J=7.5 Hz, 1 H); 7.91(d, J=8.9 Hz, 1 H); 8.06(d, J=8.2 Hz, 1 H); 8.29(d, J=8.9 Hz, 1 H); 8.35(s, 1 H); 9.94(bb, 1 H); 10.74(s, 1 H).
-E	314.	57, 26, 31, 9, 680,	39,
IR cm ⁻¹	3321, 2949, 1474, 1327, 1152, 1138, 1104, 981, 6	3252, 2857, 1459, 1426, 1333, 1161, 1144, 789, 680, 589.	3404, 2944, 2918,2855, 1465, 1332, 1157, 1140, 1080, 650, 639, 526.
p.f. °C	192	250 (desc)	3404, 2944, 2918,2855, 230-240 1465, 1332, (desc) 1157, 1140, 1080, 650, 6
Sal	1		ı
A	S Z	Z	□ □
ď.	I	Ι	I
	7	7	
ሪ '	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-
ď	I	I	I
, X	21	52	23

								The Party of the P	
Ä	αŽ	&	C	ద్	A	Sal	p.f. °C	IR cm ⁻¹	'H-RMN (300 MHz),8 (disolvente)
24	I	(CH ₃) ₂ N-	2	I		1	152-154	3232, 2862, 2827, 2785, 1583, 1488, 152-154 1333, 1248, 1155, 1091, 755, 693, 571, 541.	2.16(s, 6 H); 2.37(m, 2 H); 2.66 (m, 2 H); 6.80 (d, J=8.6 Hz, 1 H); 6.96-7.12 (m, 6 H); 7.14-7.25 (m, 2 H); 7.41(m, 2 H); 7.64 (dd, J=8.5, 1.9 Hz, 2 H); 9.69(bb, 1 H); 10.75 (s, 1 H). (DMSO-d6).
25	工	(CH ₃) ₂ N-	2	Ι		1	184-186	3451, 3388, 2950, 2775, 1466, 1322, 1159, 1095, 763, 670, 591.	2.08(s, 6 H); 2.32(m, 2 H); 2.64(m, 2 H); 6.83(dd, J=8.6, 1.9 Hz, 1 H); 7.08(d, J=2.0 Hz, 1 H); 7.11(d, J=1.9 Hz, 1 H); 7.17(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.34-7.50(m, 3H); 7.66(d, J=7.5 Hz, 2 H); 7.72(AB sys, J=8.6 Hz, 2 H); 7.79(AB sys, J=8.6 Hz, 2 H); 9.79(s, 1 H); 10.75(s, 1 H). (DMSOd6).
56	I	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	0	ŭ		1	49-50	3386, 2970, [*] 2931, 1474, 1337, 1167, 1151, 1130, 1073, 661,550	0.82(t, J=7.0 Hz, 6 H); 0.98(t, J=7.0 Hz, 3 H); 2.37(q, J=7.0 Hz, 4 H); 2.49(m, 2 H); 2.54(m, 2H); 3.66(q, J=7.1 Hz, 2 H); 6.73 (dd, J=8.61, 1.6 Hz, 1 H); 6.98(s, 1 H); 7.17 (d, J=1.6 Hz, 1 H); 7.26(d, J=8.61 Hz, 1 H); 7.56-7.72 (m, 3 H); 7.99-8.11(m, 3H); 8.26 (s, 1 H); 10.97(s, 1 H). (DMSO-d6).

lisolvente)	.62(t, J=7.9 (d, J=8.2 Hz, 1); 7.20(d, 6 Hz, 1H); Hz, 1H); (DMSO-d6)	3.56(m, 4H); (s, 1H); 4z, 1H); 3.13 (d, 1.1 Hz, 1H); (DMSO-d6)	(m, 6H); .84 (s. 1H); 7.10(d, J=8.7 1H); 7.26(s, J=8.7, 1.8 d, J= 1.7 Hz,	.48(s, 2H); 7.50(m, 1H); 10.13(b, 1H);
1H-RMN (300 MHz), 8 (disolvente)	2.25(m, 6H); 2.27(s, 3H); 2.62(t, J=7.9 Hz, 2H); 3.52(m, 4H); 6.84(d, J=8.2 Hz, 1H); 7.06(s, 1H); 7.10(s, 1H); 7.20(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.50(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.92(s, 1H); 8.00 (d, J=8.6 Hz, 1H); 7.92(s, 1H); 10.80(s, 1H). (DMSO-d6)	2.30(m, 6H); 2.56(m, 2H); 3.56(m, 4H); 6.69(d, J=8.4 Hz, 1H); 6.93(s, 1H); 7.06(m, 2H); 7.48(t, J=7.3 Hz, 1H); 7.67(m, 2H); 8.02(m, 2H); 8.13 (d, J=8.1 Hz, 1H); 8.78 (d, J=8.1 Hz, 1H); 10.68(s, 1H); 10.40(s, 1H); 10.68(s, 1H); 10.40(s, 1H); 10.68(s, 1H); 10.41(s, 1H);	0.98(t, J=7.1 Hz, 6H); 2.55(m, 6H); 2.70(m, 2H); 3.67(s, 3H); 6.84 (s. 1H); 6.93(dd, J=8.6, 2 Hz, 1H); 7.10(d, J=8.7 Hz, 1H); 7.18(d, J=1.7 Hz, 1H); 7.26(s, 1H); 7.57 (m, 2H); 7.67(dd, J=8.7, 1.8 Hz, 1H); 7.84(m, 3H); 8.27(d, J= 1.7 Hz, 1H). (DMSO-d6)	1.89(m, 6H); 2.29(s, 3H); 2.48(s, 2H); 6.83(m, 1H); 7.18(m, 3H); 7.50(m, 1H); 7.91(m, 1H); 8.00 (m, 1H); 10.13(b, 1H); 10.92(s, 1H), (DMSO-46)
<u></u>	2.25(m Hz, 2H) 1H); 7.(J=8.6 F 7.92(s,	2.30(m, 6.69(d, 7.06(m, 7.06(m, J=8.1 H, 10.10(s	0.98(t, 2.70(m, 6.93(dd Hz, 1H); 7.5(Hz, 1H); 7.5(Hz, 1H); 7.5(Hz, 1H); 7.5(Hz, 1H); 7.5(D); 7.6(D); 7.6	1.89(m, 6.83(m, 7.91(m, 10.92(s,
IR cm ⁻¹ -	3366, 2951, 2816, 1460, 1421, 1319, 1283, 1157, 1114, 1078, 865, 651, 561	3389, 3152, 2916, 2819, 1466, 1313, 1157, 1129, 1108, 771, 587	2968, 2930, 1488, 1329, 1159, 1131, 1074, 660, 550	3398, 2930, 1467, 1158, 1113, 1079, 861, 803, 651,
p.f. °C	200-201	218-220	134-136	148-152
Sal	I	I	ı	l
∢	CI CH3			CC
മ്	工	工	Ϋ́ O	Ι
С	7	7	7	~
ፙ			(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-
ď	I	I	I	I
Ж	27	78	59	30

1									
Ж	œ <u>̃</u>	&	C C	٣	A	Sal	p.f. °C	IR cm-1	1H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)
34	I	(CH3CH2CH2)2N-	2	Ι		· ·	76-80	3399, 2959, 2931, 1466, 1159, 1132, 802, 770, 588	0.82(t, J=6.7 Hz, 6H); 1.34(q, J=6,71 Hz, 4H); 2.31(m, 4H); 2.40(m, 2H); 2.52(m, 2H); 6.69(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.04(m, 3H); 7.47(m, 1H); 7.66(m, 2H); 8.02(m, 2H); 8.11(d, J=8.1 Hz, 1H); 8.78(d, J=8.4 Hz, 1H); 10.12(s, 1H); 10.67(s, 1H). (DMSO-d6)
32	I,	(CH3CH2CH2)2N-	2	Ι	CI CH ₃		90-95	3406, 2959, 2932, 2872, 1466, 1157, 1079, 861, 652, 561	0.80(t, J=7.3 Hz, 6H); 1.31(q, J=7.3 Hz, 3406, 2959, 4H); 2.26(m, 7H); 2.38(m, 2H); 2.56(m, 2932, 2872, 2H); 6.83(dd, J=8.4, 1.8 Hz, 1H); 1466, 1157, 7.08(s, 2H); 7.20(d, J=8.6 Hz, 1H); 1079, 861, 652, 7.50(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1H); 7.90(d, J=8.0, 1.0.0); 7.99(d, J=8.0, 1.0.0)
33	Ι	(CH ₃ CH ₂ CH ₂)	2	Ι	CH ₃	·	79-80	3398, 2956, 2930, 2870, 1466, 1158, 1080, 862, 801, 653, 562	3398, 2956, 2.26(s, 3H); 2.28(m, 4H); 2.39(m, 2H); 2.26(s, 3H); 2.28(m, 4H); 2.39(m, 2H); 2.57(m, 2H); 6.82(dd, J=8.6, 1.9 Hz, 1466, 1158, 1 = 8.6 Hz, 1H); 7.50(dd, J=8.6, 1.9 Hz, 114); 7.50(dd, J=8.6, 1.9 Hz, 114); 7.50(dd, J=8.6, 1.9 Hz, 114); 7.89(d, J=1.8 Hz, 1H); 7.98(d, J=8.6 Hz, 1H); 10.14(b, 1H); 10.78(s, 1H). (DMSO-d6)

	H); (H); 8.2 3(s,	Hz,	4, dd,	= f d
¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	0.86(t, J=7.0 Hz, 6H); 1.29(m, 8H); 2.91, 2955, 2.35(m, 4H); 2.41(m, 2H); 2.53(m, 2H); 2926, 2870, 6.67(dd, J=8.5, 1.9 Hz, 1H); 7.09(m, 1327, 1158, 3H); 7.48(t, J=7.9 Hz, 1H); 7.68(m, 2H); 1136, 772, 676, 8.01(s, 1H); 8.04(s, 1H); 8.12(d, J=8.2 Hz, 1H); 10.13(s, 1H); 10.67(s, 1H). (DMSO-d6)	0.88(t, J=6.7 Hz, 6H); 2.41(m, 6H); 2.49(m, 2H); 6.71(d, J=8.1 Hz, 1H); 6.88(s, 1H); 7.07(m, 2H); 7.66(m, 2H); 7.84(d, J=7.0 Hz, 1H); 8.09(d, J=7.0 Hz, 1H); 8.09(d, J=7.0 Hz, 1H); 8.41(d, J=8.2 Hz, 1H); 8.79(d, J=8.6 Hz, 1H); 10.17(b, 1H); 10.71(s, 1H). (DMSO-d6)	3404, 2972, 0.94(t, J=7.1 Hz, 6H); 2.50(q, J=7.1 Hz, 4H); 2.59(m, 2H); 2.69(m, 2H); 6.94(dd, 1473, 1319, 1142, 967, 745, 759(m, 2H); 9.54(b, 1H); 10.77(s, 1H). (DMSO-d6)	2.06(s, 3H); 2.22(m, 6H); 3.36(m 2H); 3.49 (s, 2H); 6.95(dd, J=8.6, 1.8 Hz, 1H); 7.18(s, 2H); 7.24(m, 2H); 7.37(m, 3H); 7.45(d, J=1.8 Hz, 1H); 7.61(m, 2H); 9.53(s 1H); 10.90(s, 1H). (DMSO-
δ (diso	.29(m, 1); 2.5; 11); 7.6 H); 7.6 H); 7.6 H); 8.1; 14; 14; 30-d6)	.41(m, 8.1 Hz); 7.66 3.09(d, H); 8.7	m, 2H) (m, 8F (m, 8F) (m, 10.7	3.36, 1, 2H); 7.6 H); 7.6
MHz),	6H); 1 (m, 2) (9 Hz, 1) Hz, 1 1=8.2 H	6H); 2 (d, J=1 (m, 2H 1H); 8 2 Hz, 1	6H); 2 2.68(1); 7.26 (b, 1H	m, 6H, (dd, J=7.24(m) Hz, 1
N (300	0.86(t, J=7.0 Hz, 6H); 1.29(m, 8H); 2.35(m, 4H); 2.41(m, 2H); 2.53(m, 267(dd, J=8.5, 1.9 Hz, 1H); 7.09(m, 3H); 7.48(t, J=7.9 Hz, 1H); 7.68(m, 8.01(s, 1H); 8.04(s, 1H); 8.12(d, JHz, 1H); 8.78(d, J=8.2 Hz, 1H); 10.67(s, 1H); (DMSO-d6)	0.88(t, J=6.7 Hz, 6H); 2.41(m, 6H); 2.49(m, 2H); 6.71(d, J=8.1 Hz, 1H); 6.88(s, 1H); 7.07(m, 2H); 7.66(m, 2l); 7.84(d, J=7.0 Hz, 1H); 8.09(d, J=7.0 Hz, 1H); 8.09(d, J=7.0 Hz, 1H); 8.41(d, J=8.2 Hz, 1H); 8.79(d, J=8.6 Hz, 1H); 10.17(b, 1H); 10.71(1H). (DMSO-d6)	1 Hz, n, 2H); Hz, 1H hz, 1H); 9.54	; 2.22(); 6.95 , 2H); , J=1.8
H-RM	(t, J=7 (m, 41- (dd, J=7.48(t) 7.48(t) (s, , 11- 11); 8.	0.88(t, J=6.7 Hz 2.49(m, 2H); 6.7 6.88(s, 1H); 7.07 7.84(d, J=7.0 Hz 1H); 8.41(d, J=8 J=8.6 Hz, 1H); 1 1H). (DMSO-d6)	0.94(t, J=7. 4H); 2.59(m J=8.6, 1.8 H 7.59(m, 2H) (DMSO-d6)	(s, 3H) (s, 2H) 7.18(s) 7.45(d) 9.53(s)
	0.86 2.35 6.67 3H); 8.01 Hz,	0.88 2.49 6.88 7.84 7.84 1H); J=8.(0.94 4H); J=8.(7.59 (DM!	
Ę.	55, 70, 58, 2, 676	3402, 2978, 1471, 1285, 1162, 1135, 1018, 780, 629, 606	72, 19, 7, 745	2809, 1340, 1150, 746, 542
IR cm ⁻¹	3291, 2955, 2926, 2870, 1327, 1158, 1136, 772, 6	3402, 2978, 1471, 1285, 1162, 1135, 1018, 780, 6	3404, 2972, 1473, 1319, 1142, 967, 7 541	2809, 1340,
0		340% 1477 1018 1018	8 4 1 1 2	
p.f. °C	111-113	3402, 2978, 1471, 1285, 154-156 1162, 1135, 1018, 780, 6	125-13	203 (desc)
Sal	l	I	1	ı
			>	
٩		ō		
ಜ್	I	I	I	I
<u>c</u> .	7	7	7	Ψ-
<u>م</u> ي	(CH ₃ CH ₂ CH ₂)	(CH3CH2)2N-	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	
	нэ (сн	(CH³((CH³(H3C-N
ď	I	エ ··	I	I
<u>й</u> :	, 3 8	35	36	37

BNSDOCID: <WO____03042175A1_I_:

—					
	¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	1.12(m, 3H); 1.81(m, 9H); 2.22(s, 3H); 2.93(m, 2H); 6.84(dd, J=8.5, 1.7 Hz, 1H); 6.99(s, 1H); 7.03(s, 1H); 7,20(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.52(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1H); 7.90(d, J=1.7 Hz, 1H); 8.00(d, J=8.6 Hz, 1H); 10.01(b, 1H); 10.61(s, 1H); (DMSO-d6)	0.96(t, J=7.1 Hz, 6H); 2.53(m, 6H); 2.63(m, 2H); 6.78(dd, J=8.5, 1.6 Hz, 1H); 7.10(s, 2H); 7.18(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.51(d, J=4.6 Hz, 1H); 7.80(d, J=4.6 Hz, 1H); 10.78(s, 1H). (DMSO-d6)	2.27(m, 6H); 2.61(f, J=7.9 Hz, 2H); 3.52(t, J=4.6 Hz, 4H); 6.82(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1H); 7.06(s, 1H); 7.07(s, 1H); 7.15(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.61(m, 2H); 7.74(dd, J=8.8, 1.8 Hz, 1H); 7.96(d, J=8.1 Hz, 1H); 8.03(m, 2H); 8.27 (s, 1H); 9.87(s, 1H); 10.74(s, 1H). (DMSOd6)	2.11(s, 3H); 2.32(m, 6H); 3.35(m, 2H); 3.56(s, 2H); 4.29(s, 2H); 6.98(d, J=8.2 Hz, 1H); 7.29(m, 7H); 7.53(s, 1H); 9.40(s, 1H); 10.94(s, 1H). (DMSO-d6)
	IR cm-1	3413, 2929, 1157, 1113, 1080, 862, 651, 564	3338, 1466, 1270, 1237, 117, 986, 626	3399, 3257, 2920, 2855, 2814, 1460, 1330, 1157, 1131, 1113, 1074, 659, 551,	3398, 2934, 2806, 1458, 1331, 1284, 1153, 1127, 700, 542
	p.f. °C	142-144	197-198	98-90	99-102
	Sal	1 -	·	l	1
	⋖	CH ₃	S		
	ര ്	·I	T	Ŧ	I
	c	0	7	2	-
	ፚ		· (CH ₃ CH ₂) ₂ N-		H ₃ C-N
	R,	Ι	I ,	н	I
	Ä	38	30	40	41

BNSDOCID: <WO____03042175A141_>

the control of the second second

enter data de la composition

	4		
¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	0.86(t, J=7.0 Hz, 6H); 1.51(t, J=6.9 Hz, 2H); 2.27(t, J=6.9 Hz, 2H); 2.35(q, J=7.0 Hz, 4H); 2.46(m, 2H); 6.77(d, J=8.6Hz, 1H); 7.00(s, 1H); 7.10(m, 2H); 7.60(m, 2H); 7.72(d, J=8.8 Hz, 1H); 7.95(d, J=7.9 Hz, 1H); 8.02(m, 2H); 8.26(s, 1H); 9.86 (b, 1H); 10.67(s, 1H). (DMSO-d6)	0.88(t, J=7.0 Hz, 6H); 1.52(m, 2H); 2.29(m, 5H); 2,37(q, J=7.0 Hz, 4H); 2.47(m, 2H); 6.81(dd, J=8.6, 1.5 Hz, 1H); 7.06(d, J=1.6 Hz, 1H); 7.12(d, J=1.5 Hz, 1H); 7.18(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.51(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1H); 7.99(d, J=8.6 Hz, 1H); 1.99(d, J=8.6, Hz, 1H); 10.76(s, 1H). (DMSOde)	1.62(m, 4H); 2.29(s, 3H); 2.30(m, 4H); 2.36(m, 2H); 2.63(m, 2H); 6.86(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.05(s, 1H); 7.09(s, 1H); 7.21(dd, J=8.6, 2.2 Hz, 1H); 7.50(dd, J=8.7, 2.0 Hz, 1H); 7.92(s, 1H); 7.99(dd, J=8.7, 2.2 Hz, 1H); 10,10(b, 1H); 10.81(s, 1H). (DMSO-d6)
IR cm ⁻¹	3259, 2973, 2939, 2827, 128-130 1468, 1332, 1159, 1131, 1075, 670, 555	3247, 2969, 2938, 1467, 156-158 1340, 1159, 1113, 1080, 862, 666, 558	3386, 2929, 1466, 1157, 201-203 1106, 1080, 992, 861, 650, 564
p.f. °C	128-130	156-158	201-203
Sal	l	I	ı
A		CH ₃	S S S S S S S S S S S S S S S S S S S
ፚ፝	Ι	I	Ξ
<u>c</u>	ဇ	ဇ	2
&	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	
œ	Ι	Н	H
Ä.	45	43	44

(e)	2H); ; 7.48 ; 2,	2H); z, r, 1.8)2(m, 2(s,	3 Hz, , 2H); , 2, , 2H); , 2, , 2,
¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	1.66(m, 4H); 2.36(m, 6H); 2.58(m, 2H); 6.71(d, J=8.6 Hz, 1H); 6.93(s, 1H); 7.02(s, 1H); 7.07(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.48 (m, 1H); 7,68(m, 2H); 8.02(dd, J=7.2, 1.2 Hz, 2H); 8.12(d, J=8.2 Hz, 1H); 8.79(d, J=8.6 Hz, 1H); 10.10(b, 1H); 10.68(s, 1H); (DMSO-d6)	1.60(m, 4H); 2.26(m, 4H); 2.35(m, 2H); 2.61(m, 2H); 6.82(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1H); 7.05(m, 2H); 7.14(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.61(m, 2H); 7.74(dd, J=8.6, 1.8 Hz, 1H); 7.95(d, J=7.9 Hz, 1H); 8.02(m, 2H); 8.27(s, 1H); 9.86(b, 1H); 10.72(s, 1H). (DMSO-d6)	0.79(t, J=7.3 Hz, 6H); 1.31(q, J=7.3 Hz, 4H); 2.28(t, J=7.3 Hz, 4H); 2.42(m, 2H); 2.57(m, 2H); 6.80(dd, J=8.6, 1.7 Hz, 1H); 7.04(d, J=1.7 Hz, 1H); 7.12(m 2H); 7.72(dd, J=8.6, 1.7 Hz, 1H); 7.98(m, 3H); 8.25(s, 1H); 9.87(b, 1H); 10.70(s, 1H). (DMSO-d6)
(d	6H); 2 J=8.6 H ; 8.02(J=8.2 H J=8.2 H); 10.1	4H); 2 , J=8.6 14(d, J: 74(dd, .9 Hz, 6(b, 11); 1.31(2, 4H); 1, J=8.6 2, 1H); 1, J=8.6 25(s, 1
300 MF	36(m, Hz, 1H .07(d, m, 2H) 12(d, Hz, 1H (DMSC	26(m, 26(m, 282(dd 2H); 7. 2H); 7. (d, J=7 H); 9.8 (d)	12, 6H 17, 3 H; 3.80(dc =1.7 H 7.72(dc 3H); 8.3
SMN (S	4H); 2 J=8.6 1H); 7 1H); 7 2S, 7,68(2H); 8 J=8.6 (1H).	2H); 2H); 2H); 635(m, 251(m, 271); 7.95(m, 2	J=7.3 28(f, J= 22H); (2H); (2H); ,2H); 98(m, 398(m, 398);
王	1.66(m, 4H); 2.36(m, 6H); 6.9 6.71(d, J=8.6 Hz, 1H); 6.9 7.02(s, 1H); 7.07(d, J=8.6 (m, 1H); 7,68(m, 2H); 8.0 1.2 Hz, 2H); 8.12(d, J=8.3 8.79(d, J=8.6 Hz, 1H); 10 10.68(s, 1H). (DMSO-d6)	1.60(m, 4H); 2.26 2.61(m, 2H); 6.82 1H); 7.05(m, 2H) 1H); 7.61(m, 2H) Hz, 1H); 7.95(d, 2H); 8.27(s, 1H); 1H). (DMSO-d6)	0.79(t, J=7.3 Hz, 6H); 1.31(q, 4H); 2.28(t, J=7.3 Hz, 4H); 2.257(m, 2H); 6.80(dd, J=8.6, 1H); 7.04(d, J=1.7 Hz, 1H); 7.06(m, 2H); 7.72(dd, J=8.6, 1H); 7.98(m, 3H); 8.25(s, 1H); 10.70(s, 1H). (DMSO-d6)
-	773,		
IR cm²	3354, 2964, 2812, 1466, 1201, 1157, 1124, 808, 773, 593	3375, 2968, 2821, 1467, 1323, 1313, 1146,1139,113 1, 1079, 972, 654, 549	3398, 3255, 2958, 2931, 2872, 1466, 1330, 1156, 1130, 1074, 659, 551
	3354 2812 1201 1124 593	3375 282 1323 1146 1,10 654,	3398 2958 2872 133(113(659,
p.f. °C	3354, 2964, 2812, 1466, 212-214, 1201, 1157, 1124, 808, 7	180-182	58-64 (desc)
Sal	1	ı	l
∢ .			
٠ ٣	I	Ι	I
	7	2	7
ሌ		N	(CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N-
αŽ	I	Ι	Ι
ŭ	45	46	47

] .: N	1	I	
¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2.06(s, 6H); 2.15(t, J=8.2 Hz, 2H); 2.52(t, J=8.2 Hz, 2H); 6.69(d, J=8.7 Hz, 1H); 6.85(s, 1H); 7.02(s, 1H); 7.08(d, J=8.7 Hz, 1H); 7.67(m, 2H); 7.84(d, J=7.3 Hz, 1H); 8.10(d, J=7.3 Hz, 1H); 8.41(d, J=8.4 Hz, 1H); 8.79(d, J=8.7 Hz, 1H); 10.15(b, 1H); 10.70(s, 1H). (DMSO-d6)	2.03(s, 6H); 2.22(t, J=8.2 Hz, 2H); 2.58(t, J=8.2 Hz, 2H); 6.80(d, J=8.4 Hz, 1H); 7.04(s, 1H); 7.07(s, 1H); 7.13(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.60(m, 2H); 7.74(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.95(d, J=7.7 Hz, 1H); 8.02(m, 2H); 8.26(s, 1H); 9.86(b, 1H); 10.71(s, 1H).	2.29(m, 6H); 2.54(m, 2H); 3.57(m, 4H); 6.72(d, J=8.1 Hz, 1H); 7.01(m, 3H); 7.60(t, J=7.7 Hz, 1H); 7.74(d, J=8.4 Hz, 1H); 8.19(m, 2H); 8.52(d, J=8.4 Hz, 1H); 9.21(s, 1H); 9.44(s, 1H); 10.65(s, 1H). (DMSO-d6)	3340, 2857, 2.29(m, 6H); 2.66(m, 2H); 3.47(m, 4H); 1479, 1324, 6.84(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.07(s, 1H); 1153, 1116, 7.09(s, 1H); 7.18(d, J=8.4 Hz, 1H); 1094, 768, 670, 7.45(m, 3H); 7.70(m, 4H); 7.79(m, 2H); 588
IR cm²	3369, 1473, 201-203 1161, 1125, 1017, 789, 619	3399, 3255, 2943, 1466, 180-190 1330, 1156, 1131, 1075, 659, 550	3400, 3279, 2913, 2852, 294-235 1464, 1420, 1315, 1163, 1118, 951, 592	3340, 2857, 1479, 1324, 225-228 1153, 1116, 1094, 768, 670, 588
p.f °	201-203	180-190	234-235	225-228
Sal	ı	1	1	ļ.
ď	<u>o</u> —		Z	
<u>డ</u> ో	I	I	I	I
Ľ	7	7	2	2
 	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-	0	
œ	I	I	I	I
ద	48	49	20	51

BNSDOCID: <WO____03042175A1_I_>

•

...

¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	1.40-1.60(m, 4H); 1.83(m, 2H); 2.14(s, 3H); 2.36(m, 1H); 2.67(d, J=11.2 Hz, 2H); 6.78(d, J=8.4 Hz, 1H); 6.97(s, 1H); 7.00(s, 1H); 7.12(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.50-7.68(m, 2H); 7.73(d, J=9.0 Hz, 1H); 8.00(m, 3H); 8.23(s, 1H); 9.78(b, 1H); 10.71(s, 1H). (DMSO-d6)	1.35-1.47(m, 4H); 1.86(m, 2H); 2.17(s, 3H); 2.28(m, 1H); 2.76(d, J=10.6 Hz, 2H); 6.68(d, J=8.8 Hz, 1H); 6.75(s, 1H); 6.94(s, 1H); 7.08(d, J=9.0 Hz, 1H); 7.60-7.73(m, 2H); 7.85(d, J=7.1 Hz, 1H); 8.06(d, J=7.1 Hz, 1H); 8.40(d, J=7.9 Hz, 1H); 8.79(d, J=9.0 Hz, 1H); 10.20(b, 1H); 10.68(s, 1H). (DMSO-d6)		
IR cm ⁻¹	3367, 2924, 2852, 2799, 129-131 1465, 1311, 1154, 1130, 1077, 666, 557	3329, 2940, 2916, 1470, 246-249 1158, 1125, 1110, 1015, 791, 598		
p.f. °C	129-131	246-249		
Sai	l .	l		
А		<u>o</u> —		
ಹ್	Ŧ	I		
۵	2	2		
R ₂	H ₃ C-N	H ₃ C-N		
ፙ	工	I		
Ж	52	53		

BNSDOCID: <WO____03042175A1_{_># .5

ENSAYOS BIOLÓGICOS

"BINDING" AL RECEPTOR SEROTONINA 5HT,

Membranas de células HEK-293 que expresan el receptor recombinante humano 5HT₆ fueron suministradas por Receptor Biology. En dichas membranas la concentración de receptor es de 2,18 pmol/mg proteína y la concentración de proteína es de 9,17 mg/ml. El protocolo experimental sigue el método de B. L. Roth y col [B. L. Roth, S. C. Craigo, M. S. Choudhary, A. Uluer, F. J. Monsma, Y. Shen, H. Y. Meltzer, D. R. Sibley: Binding of Typical and Atypical Antipsychotic Agents to 5-Hydroxytryptamine-6 and Hydroxytriptamine-7 Receptors. The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics, 1994, 268, 1403] con ligeras modificaciones. La membrana comercial se diluye (dilución 1:40) con el tampón de binding: 50 mM Tris-HCl, 10 mM MgCl₂ 0,5 mM EDTA (pH 7,4). El radioligando utilizado es [3H]-LSD a una concentración de 2,7 nM siendo el volumen final de 200 μl. La incubación se inicia por la adición de 100 μl de la suspensión de membrana, (≈ 22,9 µg proteína de membrana), y se prolonga durante 60 minutos a una temperatura de 37°C. La incubación se termina por la filtración rápida en un Harvester Brandel Cell a través de filtros de fibra de vidrio de la marca Schleicher & Schuell GF 3362 pretratados con una solución de polyethylenimina al 0,5 %. Los filtros se lavan tres veces con tres mililitros de tampón Tris-HCI 50 mM pH 7,4. Los filtros son transferidos a viales y se añade a cada vial 5 ml de cocktail de centelleo líquido Ecoscint H. Los viales se dejan equilibrar durante varias horas antes de proceder a su contaje en un contador de centelleo Wallac Winspectral 1414. El binding no específico se determina en presencia de 100 µM de serotonina. Los ensayos se realizan por triplicado. Las constantes de inhibición (Ki, nM) se calculan por análisis de regresión no lineal utilizando el programa EBDA/LIGAND [Munson and Rodbard, Analytical Biochemistry, 1980, 107, 220]. En la Tabla siguiente se indican resultados de binding para algunos de los compuestos objeto de la presente invención.

BNSDOCID: <WO 03042175A1_! >

Tabla

Ejemplo	% Inhibición 10 ⁻⁶ M	K _i (nM)
1	$98,1 \pm 4,0$	0,28
3	96,6 ± 5,2	3,5
4	$96,2 \pm 0,6$	9,3
5	$101,2 \pm 0,1$	1,0
6	$97,6 \pm 1,8$	8,7
7	103.0 ± 7.9	0,13
8	94.5 ± 7.0	0,76
9	96.8 ± 3.7	2,2
11 .	101,3	0,98
13	98,3	4,7
14	95.7 ± 3.4	24,3
15	$97,4 \pm 0,8$	6,8
16	$94,4 \pm 8,6$	21,2
17	102,0	5,3

La posología diaria en medicina humana está comprendida entre 1 miligramo y 500 miligramos de producto que puede ser administrada en una o varias tomas. Las composiciones son preparadas bajo formas compatibles con la vía de administración utilizada, como por ejemplo comprimidos, grageas, cápsulas, supositorios, disoluciones o suspensiones. Estas composiciones son preparadas mediante métodos conocidos y comprenden de 1 a 60% en peso del principio activo (compuesto de fórmula general I) y 40 a 99% en peso de vehículo farmacéutico apropiado y compatible con el principio activo y la forma física de la composición utilizada. A título de ejemplo se presenta la fórmula de un comprimido que contiene un producto de la invención.

Ejemplo de fórmula por comprimido:

	Ejemplo 1	5 mg
	Lactosa	60 mg
30	Celulosa cristalina	25 mg
	Povidona K 90	5 mg
	Almidón pregelatinizado	3 ma

BNSDOCID: <WO____03042175A1_I_>

20

Dióxido de sílice coloidal 1 mg
Estearato de magnesio 1 mg
Peso total por comprimido 100 mg

BNSDOCID: <WO____03042175A1_I_>

REIVINDICACIONES

1. Un compuesto derivado de sulfonamida de fórmula general (I)

5

$$A > 0$$

$$A >$$

10

(1)

en la cual

A representa un sustituyente seleccionado de entre:

15

un anillo heteroaromático de 5 ó 6 miembros que contiene 1 ó 2 heteroátomos seleccionados entre oxígeno, nitrógeno y azufre, opcionalmente sustituido por 1 ó 2 átomos de halógeno, por un radical alquilo C₁-C₄ o por un radical fenilo o heteroarilo de 5 ó 6 miembros que contiene 1 ó 2 átomos de oxígeno, nitrógeno o azufre;

20

- un anillo heteroaromático bicíclico que contiene de 1 a 3 heteroátomos seleccionados entre oxígeno, nitrógeno y azufre, opcionalmente sustituido por 1 ó 2 átomos de halógeno o por un radical alquilo C₁-C₄;
- un grupo seleccionado entre:

25

30

25

 R_1 representa hidrógeno, un radical alquilo C_1 - C_4 o un radical bencilo; n representa 0, 1, 2, 3 ó 4;

R₂ representa –NR₄R₅ o un grupo de fórmula:

-N N N N R_1

en los cuales la línea de puntos representa un enlace químico opcional;

- R₃, R₄ y R₅ independientemente representan hidrógeno o alquilo C₁-C₄;
 X, Y y Z independientemente representan hidrógeno, flúor, cloro, bromo, alquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄, alquiltio C₁-C₄, trifluorometil, ciano, nitro y –NR₄R₅;
 W representa un enlace entre los dos anillos, CH₂, O, S y NR₄;
 m representa 0, 1, 2, 3 ó 4;
- con la condición de que cuando m = 0, A es un fenilo sustituido;
 o una de sus sales fisiológicamente aceptables.
 - 2. Un compuesto, según la reivindicación 1, seleccionado entre el siguiente grupo:
 - [1] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [2] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
 - [3] Hidrocloruro de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
 - [4] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-3,5-diclorobencenosulfonamida.
 - [5] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-4-fenilbencenosulfonamida.
- 30 [6] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-clorotiofeno-2-sulfonamida.
 - [7] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

BNSDOCID: <WO____03042175A1_I_> * * *

- [8] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- [9] N-[3-(2-dimetillamino-etil)-1*H*-indol-5-il]-6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonamida.
- [10] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- [11] Hidrocloruro de N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- [12] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- [13] Hidrocloruro de N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-
- 10 sulfonamida.

30.

- [14] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]-5-clorotiofeno-2-sulfonamida.
- [15] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1H-indol-5-il]-4-fenilbencenosulfonamida.
- [16] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]quinolina-8-sulfonamida.
- [17] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
- 15 [18] N-[3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
 - [19] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)metil-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [20] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-(2-piridil)tiofeno-2-sulfonamida.
 - [21] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-2,1,3- benzotiadiazol-4-sulfonamida.
- 20 [22] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]quinolina-8-sulfonamida.
 - $\label{eq:constraint} \hbox{$[23]$ N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1$$H$-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-2-sulfonamida.}$
 - [24] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-4-fenoxibencenosulfonamida.
 - [25] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-4-fenilbencenosulfonamida.
 - [26] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-N-etil-naftaleno-2-sulfonamida.
- 25 [27] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [28] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-1-sulfonamida.
 - [29] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
 - [30] N-[3-dimetilaminometil-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [31] N-[3-(2-dipropilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.

- [32] N-[3-(2-dipropilaminoetii)-1H-indol-5-ii]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- [33] N-[3-(2-dibutilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- 5 [34] N-[3-(2-dibutilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
 - [35] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-1-sulfonamida.
 - [36] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-trans-β-estirenosulfonamida.
 - [37] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)metil-1*H*-indol-5-il]-trans-β-estirenosulfonamida.
 - [38] N-[3-(octahidroindolizin-7-il)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [39] N-[3-(2-dietillaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonamida.
 - [40] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-2-sulfonamida.
 - [41] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)metil-1H-indol-5-il]- α -toluenosulfonamida.
 - [42] N-[3-(3-dietilaminopropil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
- 15 [43] N-[3-(3-dietilaminopropil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [44] N-{3-[2-(pirrolidin-1-il)etil]-1H-indol-5-il}-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [45] N-{3-[2-(pirrolidin-1-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-1-sulfonamida.
- 20 [46] N-{3-[2-(pirrolidin-1-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-2-sulfonamida.
 - [47] N-[3-(2-dipropilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
 - [48] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-1-sulfonamida.
 - [49] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
 - [50] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}quinolina-8-sulfonamida.
- 25 [51] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}-4-fenilbencenosulfonamida.
 - [52] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)etil-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
 - [53] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)etil-1*H*-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-1-sulfonamida.
- Procedimiento para la obtención de un derivado de sulfonamida de fórmula
 general (I), según la reivindicación 1, caracterizado por hacer reaccionar un compuesto de fórmula general (II), o uno de sus derivados convenientemente protegidos,

BNSDOCID: <WO____03042175A1_I_>

en la cual A tiene la significación mencionada anteriormente en la fórmula general (I), en la reivindicación 1, y X es un grupo saliente aceptable incluyendo un átomo de halógeno, en particular cloro;

con un 5-aminoindol de fórmula general (III), o uno de sus derivados convenientemente protegidos;

(III)

en la cual n, R_1 , R_2 y R_3 tienen la significación mencionada anteriormente en la fórmula general (I), en la reivindicación 1;

para obtener la correspondiente sulfonamida y opcionalmente a partir de esta se pueden, en su caso, eliminar los grupos protectores.

4. Procedimiento para la obtención de un derivado de sulfonamida de fórmula general (I), según la reivindicación 1, en la cual R₁, R₂, R₄, n y A tienen la significación indicada anteriormente en la reivindicación 1, y R₃ representa alquilo C₁-C₄, caracterizado por hacer reaccionar un compuesto de fórmula general (I), en la cual R₁, R₂, R₄, n y A tienen la significación indicada anteriormente en la reivindicación 1, y R₃ representa un átomo de hidrógeno, con un halogenuro de alquilo o sulfato de dialquilo.

5. Procedimiento para la obtención de un derivado de sulfonamida de fórmula general (I), según la reivindicación 1, en la cual en la cual R₁, R₃, y A tienen la significación indicada anteriormente en la reivindicación 1, n=0 y R₂ representa un radical 1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il sustituido en posición1 por un radical R₁,

10

15

5

20

25

30

BNSDOCID: -WC

___03042175A1_l_> ' · ·

to get Weet in the supplier of device each

caracterizado por hacer reaccionar un compuesto de fórmula general (I), en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente en la reivindicación 1, n=0 y R_2 representa un átomo de hidrógeno, con una 4-piperidona sustituida en posición1 por un radical R_1 .

5

6. Procedimiento para la obtención de un derivado de sulfonamida de fórmula general (I), según la reivindicación 1, en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente en la reivindicación 1, n=0 y R_2 representa un radical 4-piperidinil sustituido en posición1 por un radical R_1 , por reducción de un compuesto de fórmula general (I) en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente en la reivindicación 1, n=0 y R_2 representa un radical 1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il sustituido en posición1 por un radical R_1 .

15

10

7. Procedimiento para la preparación de las sales fisiológicamente aceptables de los compuestos de fórmula general (I), según la reivindicación 1, que consiste en hacer reaccionar un compuesto de fórmula general (I) con un ácido mineral o con un ácido orgánico en el seno de un disolvente apropiado.

20

8. Composiciones farmacéuticas, caracterizadas por el hecho de contener, además de los excipientes farmacéuticamente aceptables, al menos un compuesto de fórmula general (I) o una de sus sales fisiológicamente aceptables, según las reivindicaciones 1 y 2.

25

- 9. Compuesto según la reivindicación 1 para la prevención o el tratamiento de la ansiedad, la depresión, los trastornos cognitivos de la memoria y de procesos de demencia senil y otras demencias en las que predomina un déficit de cognición, la psicosis, la hiperkinesia infantil (ADHD, attention deficit / hyperactivity disorder) y otros trastornos mediados por el receptor 5-HT₆ de la serotonina en mamíferos, incluido el hombre.
- 10. Empleo de un compuesto derivado de sulfonamida de fórmula general (I).

$$\begin{array}{c} R_3 \\ R_1 \end{array}$$

$$(I)$$

10

15

en la cual

A representa un sustituyente seleccionado de entre:

- un anillo heteroaromático de 5 ó 6 miembros que contiene 1 ó 2 heteroátomos seleccionados entre oxígeno, nitrógeno y azufre, opcionalmente sustituido por 1 ó 2 átomos de halógeno, por un radical alquilo C₁-C₄ o por un radical fenilo o heteroarilo de 5 ó 6 miembros que contiene 1 ó 2 átomos de oxígeno, nitrógeno o azufre;
- un anillo heteroaromático bicíclico que contiene de 1 a 3 heteroátomos seleccionados entre oxígeno, nitrógeno y azufre, opcionalmente sustituido por 1 ó 2 átomos de halógeno o por un radical alquilo C₁-C₄;
- un grupo seleccionado entre:

25

30

20

 R_1 representa hidrógeno, un radical alquilo C_1 - C_4 o un radical bencilo; n representa 0, 1, 2, 3 ó 4;

R₂ representa –NR₄R₅ o un grupo de fórmula:

BNSDOCID: <WO - 15 __03042175A1_[_;

en los cuales la línea de puntos representa un enlace químico opcional;

 R_3 , R_4 y R_5 independientemente representan hidrógeno o alquilo C_1 - C_4 ; X, Y y Z independientemente representan hidrógeno, flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_4 , alcoxi C_1 - C_4 , alquiltio C_1 - C_4 , trifluorometil, ciano, nitro y $-NR_4R_5$;

W representa un enlace entre los dos anillos, CH₂, O, S y NR₄; m representa 0, 1, 2, 3 ó 4;

o una de sus sales fisiológicamente aceptables.

en la elaboración de un medicamento para la prevención o el tratamiento de la ansiedad, la depresión, los trastornos cognitivos de la memoria y de procesos de demencia senil y otras demencias en las que predomina un déficit de cognición, la psicosis, la hiperkinesia infantil (ADHD, attention deficit / hyperactivity disorder) y otros trastornos mediados por el receptor 5-HT₆ de la serotonina en mamíferos, incluido el hombre.

25

20

30

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/ES 02/00518

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

C07D 209/14, A61K 31/404

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int. cl7 C07D, A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

CIBEPAT, REGISTRY, HCAPLUS

U.	DOCOMENIS	CONSIDERED	IO PE	KELE VAN I

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
x	FR 1601070 A (MEAD JOHNSON & CO.)10.08.1970 page 2, formule 1, page 6, table II	1,8
x	EP 733628 A (ELI LILLY AND CO.) 25.09.1996. page 3, page 4 line 1-20	1,8
x	WO 9846570 A (ELI LILLY AND CO.) 22.10.1998. page 1-3	1,8
A	EP 747353 A (PFIZER INC.) 11.12.1996. page 2-3	1,8
		·
		<u> </u>

* Special categories of cited documents! "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.			
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search	"&" document member of the same patent family			
T coordingto becommed butter to the meeting own wind out meet man				

__03042175A1_l_>-

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/ES 02/00518

Patent document cited in search report	Publication date		tent familiy nember(s)	Publication 'date
FR 1601070 A	10.08	3.1970	DE 169547 GB 119812 US 347287	8 A 08.07.1970
EP 733628 A	25.09	0.1996	AT 198332 AU 5311219 AU 5311219 AU 702322 BR 960106 CN 118442 CZ 970288 DE 6961131 DK 733628 EA 1113 ES 2153078 GR 303548 HU 9800417 JP 1150281 NO 974220 NZ 305166 PL 322843 PT 733628 SI 733628 TR 9700999 WO 962907 US 5708008 US 5962474	06 A 08.10.1996 0 B 18.02.1999 0 A 06.01.1998 0 B 18.02.1998 0 B 10.06.1998 0 B 18.02.1998 0 B 18.02.1998 0 B 18.02.2001 0 B 30.10.2000 0 B T 16.02.2001 0 T 31.05.2001 0 A 10.1999 0 A 04.11.1997 0 A 04.11.1997 0 A 04.11.1997 0 A 16.02.1998 0 A 16.02.1998 0 A 16.02.1998 0 T 29.06.2001 0 T 30.06.2001 0 T 30.06.2001 0 T 30.06.2001 0 T 30.06.2001 0 T 31.03.1998 0 A 26.09.1996 0 B A 13.01.1998
WO 9846570 A	22.10).1998	AU 71287/9 EP 875513 JP 20015215 US 587442	A 04.11.1998 29 T 06.11.2001
EP 747353 A	11.12	2.1996	AT 157361 AU 8950419 AU 651637 BG 97632 BG 61975 BR 9106973 CN 1062522 CN 1039322 DE 9190142 DE 6912746 DK 592438 EG 20224 EP 592438 ES 2104733 FI 931667 FI 105812 GR 302508 HU 64326 IE 913555 IL 99701 JP 5507288 JP 9000063 JP 2575272 KR 179053 MX 910160 NO 931378 NZ 240217 OA 9874 PL 168918	21 A 20.051992 28 28.07.1994 A 31.03.1994 B 30.11.1998 8 A 28.09.1993 9 A 08.07.1992 2 B 29.07.1998 1 U 26.08.1993 8 T 02.01.1998 8 T 29.09.1997 A 31.12.1997 A 31.12.1997 A 14.04.1993 B 13.10.2000 7 T 30.01.1998 A 28.12.1993 A 22.04.1992 A 31.10.1996 B 13.10.1996 B 22.01.1997 B 22.01.1997 B 22.01.1997 B 20.03.1998 G A 05.06.1992 G A 14.04.1993 A 26.05.1995 A 26.05.1995 A 15.09.1995
:	· ·		PT 99218 RO 111767 RV 2095360	A 30.09.1992 'B 30.01.1997

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No PCT/ES 02/00518

Patent document cited in search report	Publication date	Patent familiy member(s)	Publication date
		SG 54270 A	16.11.1998
		ZA 9108156 A	14.04.1993
		WO 9206973 A	30.04.1992
		US 5545644 A	13.08.1996
•		US 5559129 A	24.09.1996
		US 5559246 A	24.09.1996
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,			

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

INFORME DE BUSQUEDA INTERNACIONAL

Solicitud internacional nº PCT/ES 02/00518

A. CLASIFICACIÓN DEL OBJETO DE LA SOLICITUD

CIP7 C07D 209/14, A61K 31/404

De acuerdo con la Clasificación Internacional de Patentes (CIP) o según la clasificación nacional y la CIP.

B. SECTORES COMPRENDIDOS POR LA BÚSQUEDA

Documentación mínima consultada (sistema de clasificación, seguido de los símbolos de clasificación)

CIP⁷ C07D, A61K

Otra documentación consultada, además de la documentación mínima, en la medida en que tales documentos formen parte de los sectores comprendidos por la búsqueda

Bases de datos electrónicas consultadas durante la búsqueda internacional (nombre de la base de datos y, si es posible, términos de búsqueda utilizados)

CIBEPAT, REGISTRY, HCAPLUS

C. DOCUMENTOS CONSIDERADOS RELEVANTES

Categoría*	Documentos citados, con indicación, si procede, de las partes relevantes	Relevante para las reivindicaciones nº
Х	FR 1601070 A (MEAD JOHNSON & CO.)10.08.1970.Página 2, fórmula I, página 6, tabla II.	1,8
X	EP 733628 A (ELI LILLY AND CO.) 25.09.1996.Página 3, página 4 línea 1-20	1,8
X	WO 9846570 A (ELI LILLY AND CO.) 22.10.1998.Página 1-3.	1,8
A	EP 747353 A (PFIZER INC.) 11.12.1996.Página 2-3.	1,8

En la continuación del recuadro C se relacionan otros documentos	
•	

s Los documentos de familia de patentes se indican en el anexo

- Categorías especiales de documentos citados:
- "A" documento que define el estado general de la técnica no considerado como particularmente relevante.
- "E" solicitud de patente o patente anterior pero publicada en la fecha de presentación internacional o en fecha posterior.
- "L" documento que puede plantear dudas sobre una reivindicación de prioridad o que se cita para determinar la fecha de publicación de otra cita o por una razón especial (como la indicada).
- "O" documento que se refiere a una divulgación oral, a una utilización, a una exposición o a cualquier otro medio.
- "P" documento publicado antes de la fecha de presentación internacional pero con posterioridad a la fecha de prioridad reivindicada.
- "T" documento ulterior publicado con posterioridad a la fecha de presentación internacional o de prioridad que no pertenece al estado de la técnica pertinente pero que se cita por permitir la comprensión del principio o teoría que constituye la base de la invención.
- "X" documento particularmente relevante; la invención reivindicada no puede considerarse nueva o que implique una actividad inventiva por referencia al documento aisladamente considerado.
- "Y" documento particularmente relevante; la invención reivindicada no puede considerarse que implique una actividad inventiva cuando el documento se asocia a otro u otros documentos de la misma naturaleza, cuya combinación resulta evidente para un experto en la materia.
- "&" documento que forma parte de la misma familia de patentes.

Fecha en que se ha concluido efectivamente la búsqueda internacional. 13 Febrero 2003 (13.02.2003)

Nombre y dirección postal de la Administración encargada de la búsqueda internacional O.E.P.M. C/Panamá 1, 28071 Madrid, España. nº de fax +34 91 3495304

Fecha de expedición del informe de búsqueda internacional

Funcionario autorizado

Hortensia Aylagas

nº de teléfono +34 91 3495475

Formulario PCT/ISA/210 (segunda hoja) (julio 1998)

INFORME DE BÚSQUEDA INTERNACIONAL Información relativa a miembros de familias de patentes

Solicitud internacional no

PCT/ES 02/00518

Documento de patente citado en el informe de búsqueda	Fecha de publicación	Miembro(s) de la familia de patentes	Fecha de publicación
		SG 54270 A ZA 9108156 A WO 9206973 A US 5545644 A US 5559129 A US 5559246 A	16.11.1998 14.04.1993 30.04.1992 13.08.1996 24.09.1996 24.09.1996

Formulario PCT/ISA/210 (anexo-familias de patentes) (julio 1998)

INFORME DE BÚSQUEDA INTERNACIONAL Información relativa a miembros de familias de patentes

Solicitud internacional nº

PCT/ES 02/00518

Documento de patente citado en el informe de búsqueda	Fecha de publicación	Miembro(s) de la familia de patentes	Fecha de publicación
FR 1601070 A	10.08.1970	DE 1695478 A GB 1198128 A	20.01.1972 08.07.1970
EP 733628 A	25.09.1996	US 3472870 A AT 198332 E	14.10,1969
		AU 53112196 A	08.10.1996
		AU 702322 B	18.02:1999
		BR 960106 A CN 1184425 A	06.01.1998 10.06.1998
		CZ 9702888 A	18.02.1998
		DE 69611315 T	31.05.2001
		DK 733628 T	05.02.2001
		EA 1113 B ES 2153078 T	30.10.2000 16.02.2001
		GR 3035487 T	31.05.2001
		HU 9800417 AB	28.06.1999
		JP 11502816 T NO 974220 A	09.03.1999 04.11.1997
		NZ 305166 A	23.12.1998
		PL 322843 A	16.02.1998
		PT 733628 T SI 733628 T	29.06.2001
		TR 9700993 T	30.06.2001 21.03.1998
		WO 9629075 A	26.09.1996
		US 5708008 A	13.01.1998
	45,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	US 5962474 A	05.10.1999
WO 9846570 A	22.10.1998	AU 71287/98 A	11.11.1998
		EP 875513 A JP 2001521529 T	04.11.1998
		US 5874427 A	06.11.2001 23.02.1999
EP 747353 A	11.12.1996	AT 157361 E	15.09.1997
		AU 89504191 A	20.051992
		AU 651637 B BG 97632 A	28.07.1994 31.03.1994
		BG 61975 B	30.11.1998
·		BR 9106978 A CN 1062529 A	28.09.1993
		CN 1002329 A CN 1039322 B	08.07.1992 29.07.1998
		DE 9190141 U	26.08.1993
		DE 69127468 T DK 592438 T	02.01.1998 29.09.1997
		EG 20224 A	31.12.1997
		EP 592438 A,B	20.04.1994
		ES 2104733 T	16.10.1997
	•	FI 931667 A FI 105812 B	14.04.1993 13.10.2000
	•	GR 3025087 T	30.01.1998
		HU 64326 A	28.12.1993
ì		IE 913555 A IL 99701 A	22.04.1992 31.10.1996
		JP 5507288 T	21.10.1993
1		JP 9000063 A	07.01.1997
		JP 2575272 B KR 179053 B	22.01.1997 20.03.1998
		MX 9101606 A	05.06.1992
		NO 931378 A	14.04.1993
1		NZ 240217 A OA 9874 A	26.05.1995
	••	PL 168918 B	15.09.1995 31.05.1996
	•	PT 99218 A	30.09.1992
The second of the second of the second		RO 111767 B	30.01.1997
		RV 2095360 C	10.11.1997